

Ipsen enregistre une solide croissance de ses ventes au premier trimestre et confirme ses objectifs financiers pour l'exercice 2025

- » Croissance des ventes de 11,6% à taux de change constant¹, ou 11,7% en données publiées, tirée par toutes les aires thérapeutiques, incluant une contribution croissante d'Iqirvo et de Bylvay.
- » Soumission réglementaire à l'EMA² de tovorafenib pour le gliome pédiatrique de bas grade.
- » Confirmation des objectifs financiers annuels pour l'exercice 2025.

PARIS, FRANCE, 16 avril 2025 - Ipsen (Euronext : IPN ; ADR : IPSEY), groupe biopharmaceutique mondial de spécialité, publie aujourd'hui son chiffre d'affaires pour le premier trimestre 2025.

	T1 2025 (m€)	% variation Réalisé	% variation TCC ¹
Oncologie	655,0	8,5 %	8,0 %
Maladies Rares	193,5	8,0 %	9,6 %
Neurosciences	70,3	78,4 %	74,6 %
Chiffres d'affaire Groupe	918,8	11,7 %	11,6 %

« Ipsen a entamé l'année 2025 sur une note solide, poursuivant la dynamique de transformation engagée », a déclaré David Loew, Directeur général d'Ipsen. « Nous continuons de progresser dans l'exécution de notre stratégie, avec une croissance forte des ventes et des progrès notables dans notre portefeuille de produits en R&D. Je suis très satisfait de la montée en puissance de notre franchise dans les maladies rares du foie cholestatique, avec deux médicaments innovants ciblant cinq indications. L'année 2025 s'annonce importante, portée par plusieurs lancements en cours et des jalons clés attendus sur l'ensemble du portefeuille de produits. »

Objectifs financiers 2025

Ipsen a confirmé ses objectifs financiers pour l'exercice 2025:

- » Croissance des ventes totales du Groupe supérieure à 5,0%, à taux de change constant. Sur la base des taux de change en mars 2025, Ipsen anticipe un effet limité des devises.
- » Marge opérationnelle des activités supérieure à 30%, qui inclut des dépenses supplémentaires en R&D provenant d'opportunités d'innovation externe potentielles à un stade précoce et intermédiaire.

¹ Variation à taux de change constant, hors effets de change, établi en recalculant les performances de la période considérée sur la base des taux de change utilisés pour la période précédente.

² European Medicines Agency ou Agence Européenne des Médicaments

Ces perspectives tiennent compte pour Somatuline de l'arrivée de nouveaux génériques de lanréotide aux États-Unis et en Europe, et excluent l'impact potentiel de transactions supplémentaires d'innovation externe portant sur des actifs en phase avancée (développement clinique de phase III ou au-delà).

Étapes clés en 2025

Ipsen prévoit de franchir plusieurs étapes clés pour son portefeuille de produits R&D en 2025 avec notamment :

- » Cabometyx (essai CABINET) – Décision réglementaire de l'Union Européenne pour le traitement des tumeurs neuroendocrines (TNE) avancées, y compris les tumeurs neuroendocrines pancréatiques (TNEP) et extra-pancréatiques (epTNEP).
- » Fidisertib (essai FALKON) – Résultats de l'essai pivot de phase IIb dans la fibrodysplasie ossifiante progressive (FOP).
- » LANT³ (essai LANTIC) – Premières données de preuve de concept, évaluant le potentiel du médicament en esthétique.

Progrès au T1 2025 du portefeuille de produits

Le dossier réglementaire du tovorafenib a été accepté par l'EMA pour examen dans l'Union européenne, marquant une étape importante dans le développement de ce traitement potentiel contre les gliomes pédiatriques de bas grade et réaffirmant l'engagement d'Ipsen en faveur de l'innovation dans les cancers rares et difficiles à traiter.

L'entrée en Phase I de IPN01195, un inhibiteur de RAF, a également été initiée ce trimestre, en complément de IPN01194, un inhibiteur d'ERK, et du tovorafenib, deux autres actifs ciblant la voie MAPK.

Refinancement du Groupe

Ipsen a annoncé, le 19 mars, le succès de son émission obligataire inaugurale notée de 500 millions d'euros, assortie d'un coupon de 3,875 % et arrivant à échéance en mars 2032. À la suite de l'obtention des notations Investment Grade par S&P et Moody's, cette opération a été très bien accueillie et largement sursouscrite par une base d'investisseurs institutionnels solide et diversifiée. Cette transaction constitue une composante clé du plan de refinancement d'Ipsen, qui comprenait également le renouvellement de sa ligne de crédit syndiquée de 1,5 milliard d'euros, prolongeant ainsi le profil d'échéance de la dette du Groupe.

Conference Call

Une conférence téléphonique et un webcast destinés aux investisseurs et analystes se tiendront aujourd'hui à 14h00, heure de Paris. Les participants peuvent accéder à la conférence et aux informations correspondantes [ici](#). Pour en savoir plus sur le webcast, toutes les informations nécessaires sont

³ Neurotoxines de longue durée d'action ou LANT (« Long-Acting NeuroToxin »)



Communiqué de presse



accessibles [ici](#).

Calendrier

Ipsen prévoit de publier ses résultats du premier semestre le 31 juillet 2025.

Notes

Tous les chiffres financiers sont exprimés en millions d'euros. Sauf indication contraire, les performances publiées dans le présent communiqué couvrent la période de trois mois courant jusqu'au 31 mars 2025 (le premier trimestre ou T1 2025), comparativement à la période de trois mois jusqu'au 31 mars 2024 (T1 2024).

A propos d'Ipsen

Nous sommes un groupe biopharmaceutique mondial focalisé sur la mise au point de médicaments innovants pour les patients dans trois domaines thérapeutiques : l'Oncologie, les Maladies Rares et les Neurosciences. Notre portefeuille de produits en R&D s'appuie sur l'innovation interne et externe et sur près de 100 ans d'expérience de développement au sein de hubs mondiaux aux États-Unis, en France et au Royaume-Uni. Nos équipes, présentes dans plus de 40 pays, et nos partenariats à travers le monde nous permettent de proposer nos médicaments aux patients dans plus de 100 pays.

Ipsen est coté à Paris (Euronext : IPN) et aux États-Unis à travers un programme d'American Depositary Receipt (ADR : IPSEY) sponsorisé de niveau I. Pour plus d'informations, consultez [ipсен.com](https://www.ipсен.com)

Contacts Ipsen

Investisseurs

Khalid Deojee +33 6 69 09 12 96

Medias

Sally Bain +1 857 320 0517

Anne Liontas +33 7 67 34 72 96

Chiffre d'affaires par aire thérapeutique et par produit

	T1 2025	T1 2024	% variation	
	m€	m€	Réalisé	TCC ⁴
Oncologie	655,0	603,8	8,5 %	8,0 %
Somatuline®	310,4	257,8	20,4 %	19,1 %
Cabometyx®	146,9	154,5	-5,0 %	-3,2 %
Decapeptyl®	135,9	130,8	3,9 %	3,4 %
Onivyde®	51,7	47,3	9,3 %	6,3 %
Tazverik®	9,0	12,5	-27,4 %	-29,6 %
Autres produits d'oncologie	1,1	0,9	18,9 %	18,7 %
Neurosciences	193,5	179,2	8,0 %	9,6 %
Dysport®	190,3	177,0	7,5 %	9,2 %
<i>Dysport Esthétique</i>	117,1	102,0	14,8 %	16,0 %
<i>Dysport Thérapeutique</i>	73,2	75,0	-2,4 %	-0,2 %
Autres produits de neurosciences	3,2	2,2	47,3 %	47,2 %
Maladies Rares	70,3	39,4	78,4 %	74,6 %
Bylvay® ⁵	43,4	26,0	66,7 %	63,3 %
Iqirvo®	23,3	0,0	n/a	n/a
Sohonos®	3,7	7,0	-46,6 %	-47,9 %
Autres produits de maladies rares	0,0	6,4	n/a	n/a
Chiffre d'affaires	918,8	822,4	11,7 %	11,6 %

- » **Somatuline** : croissance des ventes, bénéficiant de la poursuite des difficultés d'approvisionnement du générique du lanréotide en Amérique du Nord et dans plusieurs pays d'Europe, et d'une solide performance ainsi que des commandes anticipées dans le Reste du Monde.
- » **Cabometyx** : baisse des ventes due à une base de comparaison élevée en 2024 dans le Reste du Monde et un calendrier des expéditions défavorable, partiellement compensée par une performance solide en Europe reflétant une hausse des volumes dans les indications du carcinome du rein en première ligne en association avec le nivolumab et en deuxième ligne en monothérapie.
- » **Decapeptyl** : solide croissance en volume en Europe et en Chine, compensée par une concurrence accrue et une pression sur les prix.
- » **Onivyde** : croissance aux États-Unis, tirée par l'indication en première ligne de l'adénocarcinome canalaire pancréatique (PDAC) métastatique et la hausse des ventes au partenaire d'Ipsen pour les

⁴ Variation à taux de change constant, hors effets de change, établi en recalculant les performances de la période considérée sur la base des taux de change utilisés pour la période précédente.

⁵ Y compris les ventes de l'odévixibat, sous la marque Kayfanda, approuvé dans l'Union européenne pour le traitement du prurit cholestatique dans le syndrome d'Alagille.

territoires hors États-Unis.

- » **Tazverik** : baisse des ventes provenant d'une demande stable, une diminution des stocks et l'impact négatif de la base de comparaison 2024.
- » **Dysport** : solide performance, portée par une croissance continue sur la plupart des marchés de l'esthétique ; les ventes de produits sur les marchés thérapeutiques sont stables malgré une croissance solide en Amérique du Nord et en Europe, compensée par une base de comparaison élevée en 2024 au Brésil.
- » **Bylvay**⁶ : croissance tirée par l'augmentation des ventes mondiales dans l'indication de la cholestase intrahépatique familiale progressive (CIFP) et dans les indications du syndrome d'Alagille aux États-Unis
- » **Iqirvo** : accélération des ventes à la suite du lancement du médicament aux États-Unis en juillet 2024 et en Europe depuis novembre 2024.
- » **Sohonos** : ventes en baisse, principalement aux États-Unis.
- » **Autres Maladies Rares** : impact de la fin de la commercialisation de NutropinAq et de la cession d'Increlex en 2024.

Répartition géographique du chiffre d'affaires

	T1 2025	T1 2024	% variation	
	m€	m€	Réalisé	TCC ⁷
Amérique du Nord	334,2	269,5	24,0 %	20,5 %
Europe ⁸	357,4	316,2	13,0 %	12,6 %
Reste du Monde	227,2	236,7	-4,0 %	-0,4 %
Chiffre d'affaires	918,8	822,4	11,7 %	11,6 %

Amérique du Nord : forte croissance des ventes, tirée par Somatuline qui bénéficie des difficultés d'approvisionnement du générique de lanréotide et par la contribution accrue d'Iqirvo et de Bylvay dans les Maladies Rares

Europe⁵: croissance de Somatuline qui bénéficie des difficultés d'approvisionnement du générique de lanréotide, bonnes performances de Cabometyx principalement en association avec le nivolumab en première ligne, solide performance de Dysport, et contribution accrue de Bylvay et Iqirvo dans les Maladies Rares

Reste du Monde : performance impactée par un calendrier défavorable des expéditions de Cabometyx en 2024, compensée par la solide performance et les commandes anticipées de Somatuline ainsi que par le lancement de Bylvay dans de nouveaux pays.

⁶ Y compris les ventes de l'odévixibat, sous la marque Kayfanda, approuvé dans l'Union européenne pour le traitement du prurit cholestatique dans le syndrome d'Alagille.

⁷ Variation à taux de change constant, hors effets de change, établi en recalculant les performances de la période considérée sur la base des taux de change utilisés pour la période précédente.

⁸ Dans le présent communiqué, l'Europe est définie comme les pays membres de l'Union européenne, le Royaume-Uni, l'Islande, le Liechtenstein, la Norvège et la Suisse

Annexe : Répartition géographique des ventes du Groupe par produit

	Total				Amérique du Nord				Europe				Reste du Monde			
	T1 2025	T1 2024	Réalisé	TCC ⁹	T1 2025	T1 2024	Réalisé	TCC	T1 2025	T1 2024	Réalisé	TCC	T1 2025	T1 2024	Réalisé	TCC
	m€	m€			m€	m€			m€	m€			m€	m€		
Oncologie	655,0	603,8	8,5 %	8,0 %	228,8	194,7	17,5 %	14,4 %	286,1	258,1	10,8 %	10,4 %	140,2	150,9	-7,1 %	-4,6 %
Somatuline®	310,4	257,8	20,4 %	19,1 %	171,3	136,6	25,4 %	22,0 %	98,1	85,6	14,7 %	13,9 %	41,0	35,6	15,2 %	20,2 %
Cabometyx®	146,9	154,5	-5,0 %	-3,2 %	4,9	5,1	-4,3 %	-1,3 %	102,8	93,3	10,1 %	9,8 %	39,2	56,1	-30,1 %	-25,8 %
Decapeptyl®	135,9	130,8	3,9 %	3,4 %	—	—	—	—	75,9	72,3	4,9 %	4,6 %	60,0	58,5	2,6 %	1,8 %
Onivyde®	51,7	47,3	9,3 %	6,3 %	43,5	40,5	7,4 %	4,1 %	8,1	5,9	37,3 %	36,5 %	—	0,8	n/a	n/a
Tazverik®	9,0	12,5	-27,4 %	-29,6 %	9,0	12,5	-27,7 %	-29,9 %	—	—	—	—	—	—	—	—
Autres produits d'oncologie	1,1	0,9	18,9 %	18,7 %	—	—	—	—	1,1	0,9	18,9 %	18,7 %	—	—	—	—
Neurosciences	193,5	179,2	8,0 %	9,6 %	58,4	51,0	14,5 %	10,8 %	51,4	43,8	17,3 %	17,0 %	83,7	84,4	-0,8 %	5,0 %
Dysport®	190,3	177,0	7,5 %	9,2 %	58,4	51,0	14,5 %	10,8 %	51,4	43,8	17,3 %	17,0 %	80,5	82,2	-2,1 %	3,8 %
Dysport Aesthetics	117,1	102,0	14,8 %	16,0 %	44,2	39,3	12,4 %	8,6 %	14,1	10,9	29,7 %	29,0 %	58,8	51,9	13,4 %	19,0 %
Dysport Therapeutics	73,2	75,0	-2,4 %	-0,2 %	14,3	11,7	21,7 %	18,2 %	37,3	33,0	13,2 %	13,0 %	21,6	30,3	-28,7 %	-22,7 %
Autres produits de neurosciences	3,2	2,2	47,3 %	47,2 %	—	—	—	—	—	—	—	—	3,2	2,2	47,3 %	47,2 %
Maladies Rares	70,3	39,4	78,4 %	74,6 %	47,0	23,7	98,2 %	92,1 %	19,9	14,3	39,6 %	39,6 %	3,4	1,4	n/a	n/a
Bylvay®	43,4	26,0	66,7 %	63,3 %	26,7	15,6	71,7 %	66,4 %	14,0	10,4	33,7 %	33,8 %	2,7	—	n/a	n/a
Iqirvo®	23,3	—	n/a	n/a	17,7	—	n/a	n/a	5,5	—	n/a	n/a	0,1	—	n/a	n/a
Sohonos®	3,7	7,0	-46,6 %	-47,9 %	2,6	5,7	-54,1 %	-55,5 %	0,5	0,1	n/a	n/a	0,6	1,2	-50,8 %	-51,6 %
Autres produits de maladies rares	—	6,4	n/a	n/a	—	2,5	n/a	n/a	—	3,7	n/a	n/a	—	0,2	n/a	n/a
Chiffre d'affaires	918,8	822,4	11,7 %	11,6 %	334,2	269,5	24,0 %	20,5 %	357,4	316,2	13,0 %	12,6 %	227,2	236,7	-4,0 %	-0,4 %

⁹ Variation à taux de change constant, hors effets de change, établi en recalculant les performances de la période considérée sur la base des taux de change utilisés pour la période précédente.

Déclarations et/ou avertissement Ipsen

Les déclarations prospectives et les objectifs contenus dans ce communiqué sont basés sur la stratégie et les hypothèses actuelles de la Direction d'Ipsen. Ces déclarations et objectifs dépendent de risques et d'incertitudes connus ou non qui peuvent entraîner une divergence significative entre les résultats, performances ou événements effectifs et ceux envisagés dans ce communiqué. De tels risques et imprévus pourraient affecter la capacité d'Ipsen à atteindre ses objectifs financiers, lesquels reposent sur des hypothèses raisonnables quant aux conditions macroéconomiques à venir formulées d'après les informations disponibles à ce jour. L'utilisation des termes « croit », « envisage » et « prévoit » ou d'expressions similaires a pour but d'identifier des énoncés prospectifs, notamment les attentes d'Ipsen quant à des événements futurs tels que les soumissions et décisions réglementaires. De plus, les objectifs mentionnés dans ce document sont établis sans tenir compte d'éventuelles opérations futures de croissance externe qui pourraient venir modifier tous ces paramètres. Ces prévisions sont notamment fondées sur des données et hypothèses considérées comme raisonnables par Ipsen, et dépendent de circonstances ou de faits susceptibles de se produire à l'avenir et dont certains échappent au contrôle du Groupe, et non pas exclusivement de données historiques. Les résultats réels pourraient s'avérer substantiellement différents de ces objectifs compte tenu de la matérialisation de certains risques ou incertitudes, et notamment qu'un nouveau médicament peut paraître prometteur au cours d'une phase préparatoire de développement ou après des essais cliniques, mais n'être jamais commercialisé ou ne pas atteindre ses objectifs commerciaux, notamment pour des raisons réglementaires ou concurrentielles. Ipsen doit ou peut avoir à faire face à la concurrence de produits génériques, qui pourrait se traduire par des pertes de parts de marché. En outre, le processus de recherche et développement comprend plusieurs étapes et, lors de chaque étape, le risque est important qu'Ipsen ne parvienne pas à atteindre ses objectifs et qu'il soit conduit à renoncer à poursuivre ses efforts sur un médicament dans lequel il a investi des sommes significatives. Aussi, Ipsen ne peut être certain que des résultats favorables obtenus lors des essais précliniques seront confirmés ultérieurement lors des essais cliniques ou que les résultats des essais cliniques seront suffisants pour démontrer le caractère sûr et efficace du médicament concerné. Il ne saurait être garanti qu'un médicament recevra les approbations réglementaires nécessaires ou qu'il atteindra ses objectifs commerciaux. Les résultats réels pourraient être sensiblement différents de ceux annoncés dans les déclarations prévisionnelles si les hypothèses sous-jacentes s'avèrent inexactes ou si certains risques ou incertitudes se matérialisent. Les autres risques et incertitudes comprennent, sans toutefois s'y limiter, la situation générale du secteur et la concurrence ; les facteurs économiques généraux, y compris les fluctuations des taux d'intérêt et des taux de change ; l'incidence de la réglementation de l'industrie pharmaceutique et de la législation en matière de santé ; les tendances mondiales vers une plus grande maîtrise des coûts de santé ; les avancées technologiques, les nouveaux médicaments et les brevets obtenus par la concurrence ; les problèmes inhérents au développement de nouveaux médicaments, notamment l'obtention d'une homologation ; la capacité d'Ipsen à prévoir avec précision les futures conditions du marché ; les difficultés ou délais de production ; l'instabilité financière de l'économie internationale et le risque souverain ; la dépendance à l'égard de l'efficacité des brevets d'Ipsen et d'autres protections concernant les médicaments novateurs ; et le risque de litiges, notamment des litiges en matière de brevets ou des recours réglementaires. Ipsen dépend également de tierces parties pour le développement et la commercialisation de ses médicaments, ce qui peut donner lieu à des redevances substantielles ; en outre ces partenaires pourraient agir de manière à nuire aux activités d'Ipsen ainsi qu'à ses résultats financiers. Ipsen ne peut être certain que ses partenaires tiendront leurs engagements. À ce titre, le Groupe pourrait ne pas être en mesure de bénéficier de ces accords. Une défaillance d'un de ses partenaires pourrait engendrer une baisse imprévue de revenus pour Ipsen. De telles situations pourraient avoir un impact négatif sur l'activité d'Ipsen, sa situation financière ou ses résultats. Sous réserve des dispositions légales en vigueur, Ipsen ne prend aucun engagement de mettre à jour ou de réviser les énoncés prospectifs ou objectifs visés dans le présent communiqué afin de refléter des changements qui viendraient affecter les événements, situations, hypothèses ou circonstances sur lesquels ces énoncés se fondent. L'activité d'Ipsen est soumise à des facteurs de risques qui sont décrits dans ses documents d'information enregistrés auprès de l'Autorité des Marchés Financiers. Les risques et incertitudes présentés ne sont pas les seuls auxquels le Groupe doit faire face et le lecteur est invité à prendre connaissance de la dernière édition du Document d'enregistrement universel d'Ipsen, disponible sur ipсен.com.